

Colvasone 2 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, suņiem un kaķiem

Engedélyezett

- Dexamethasone sodium phosphate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Colvasone 2 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, suņiem un kaķiem

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

ló

szarvasmarha

macska

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el English
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 6 month
- Milk. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 72 hour

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 72 hour

-

ló

- Meat and offal. 6 month
- Milk. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH02AB02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Latvian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

25/09/1998

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Felelős hatóság:

Food And Veterinary Service

Engedély száma:

V/NRP/98/0804

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/09/1998

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.